15 September 2003

SciFinder

Page: 1

Explore by Document Identifier started at: Mon Sep 15, 2003 at 2:55 PM

Explored by Document Identifier in CAPLUS.

CAPLUS Answers

1 for EP680967

1 for WO9324509

1 for WO9410185

Copyrights:

Copyright 2003 ACS (The UK patent material in this product/service is UK Crown copyright and is made available with permission. (C) Crown Copyright. The French (FR) patent material in this product/service is made available from Institut National de la Propriete Industrielle (INPI).) for database CAPLUS

Copyright 2003 ACS (Some records contain information from GenBank(R). See also: Benson D.A., Karsch-Mizrachi I., Lipman D.J., Ostell J., Rapp B.A., Wheeler D.L. Genbank. Nucl. Acids Res. 28(1):15-18 (2000). Property values tagged with IC are from the ZIC/VINITI data file provided by InfoChem.) for database REGISTRY

Copyright 2003 ACS (Some records from 1974 to 1991 are derived from the ZIC/VINITI data file provided by InfoChem. Some records are produced using some INPI data from the period prior to 1986.) for database CASREACT

Copyright 2003 ACS for databases CHEMCATS and CHEMLIST

Answer 1:

Bibliographic Information

Erythromycin derivatives, their process of preparation and their use as medicaments. Agouridas, Constantin; Chantot, Jean-Francois; Denis, Alexis; Gouin d'Ambrieres, Solange; Le Martret, Odile. (Roussel-UCLAF, Fr.). Eur. Pat. Appl. (1995), 32 pp. CODEN: EPXXDW EP 680967 A1 19951108 Designated States R: AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LI, LU, MC, NL, PT, SE. Patent written in French. Application: EP 95-400987 19950502. Priority: FR 94-5368 19940503. CAN 124:176809 AN 1995:997457 CAPLUS (Copyright 2003 ACS on SciFinder (R)

Pat nt Family Information

HU 219599

SK 281707

В

B6

Pate	ent No.	<u>Kind</u>	<u>Date</u>	Арр	lication No.	<u>Date</u>	
EP	680967	A1	19951108	EP	1995-400987	19950502	
EP	680967	B1	19981014				
	R	AT, BE, CH, DE,	DK, ES, FR, GB,	GR, I	E, IT, LI, LU, MC, NL, PT,	SE	
FR	2719587	A1	19951110	FR	1994-5368	19940503	
FR	2719587	B1	19960712				
IL	113245	A1	19991130	IL	1995-113245	19950404	
US	5635485	Α	19970603	US	1995-426067	19950421	
JP	08053489	A2	19960227	JP	1995-128791	19950501	
JP	2992540	B2	19991220				
JP	11152296	A2	19990608	JP	1998-251817	19950501	
CA	2189271	AA	19951109	CA	1995-2189271	19950502	
wo	9529929	A1	19951109	wo	1995-FR565	19950502	
	W: AM, AU, BB, BG, BR, BY, CA, CN, CZ, EE, FI, GE, HU, JP, KG, KP, KR, KZ, LK, LR, LT, LV						
					, SG, SI, SK, TJ, TM, TT, I	· · ·	
	RW:		DK, ES, FR, GB, (R, NE, SN, TD, TG		E, IT, LU, MC, NL, PT, SE	, BF, BJ, CF, CG, CI, CM,	
Λ11	9524499	A1	19951129		1995-24499	10050500	
	684027	B2	19971127	AU	1995-24499	19950502	
	9503501	A	19960502	71	1995-3501	19950502	
	75698	A2	19970528	HU	1996-3038	19950502	
CN	1151746	A	19970611		1995-193911	19950502	
CN	1052984	В	20000531	CIV	1990-190911	19950502	
	9507700	A	19970819	B.D.	1995-7700	19950502	
	113350	B1	19980630		1996-2081	19950502	
AT	172203	E.	19981015	AT	1995-400987	19950502	
	2122472	T3	19981216	ES	1995-400987	19950502	
	2144036	C1	20000110	RU	1996-123129	19950502	
	3263	B1	20000110		1996-151	19950502	
		J.	20000717		1000-101	1000002	

20010528

20010710

HU 1999-4687

SK 1996-1402

19950502

· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·					•		
	PL	182034	B1	20011031	PL	1995-317071	19950502
	FI	9604395	Α	19961031	FI	1996-4395	19961031
	LV	11739	В	19970820	LV	1996-421	19961101
	ВG	63087	B1	20010330	BG	1996-100951	19961101
	NO	9604654	Α	19961104	NO	1996-4654	19961104
	US	6100404	Α	20000808	US	1997-780861	19970109
	нк	1010732	A1	20000519	HK	1998-111758	19981105
	CN	1229082	Α	19990922	CN	1998-123072	19981207
	CN	1088709	В	20020807			
Priority Application Information							
	FR	1994-5368		19940503			
	JP	1995-128791		19950501			
	wo	1995-FR565		19950502			
	HU	1996-3038		19950502			
	US	1995-426067		19950421			

SciFinder

Page: 3

Abstract

15 September 2003

Erythromycin cyclic carbamates I [R = (CH2)nR1; R1 = heteroaryl; Z = H, ester group; n = 3-5] were prepd. Thus, I [n = 4, R1 = 4-phenyl-1-imidazolyl, Z = Ac, II] was obtained by treating the 12-imidazolecarboxylate with 4-(4-phenyl-1-imidazolyl)-1-butanamine. II had a min. inhibitory concn. against Staphylococcus aureus 011UC4 of 0.04 μ g/mL and also had activity against Haemophilus influenzae (no data).

I

PCT

世界知的所有権機関



国際事務局

特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(51) 国際特許分類 5 C07H 17/08 // A61K 31/71	A1	(11) 国際公開番号	WO 93/24509
		(43) 国際公開日	1993年12月9日 (09.12.1993)

(21)国際出願番号 (22)国際出願日

PCT/JP93/00702 1993年5月26日(26. 05. 93)

(30) 優先権データ

特顯平 4/133828

1992年5月26日(26.05.92)

JP

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について)

中外製菓株式会社

(CHUGAI SEIYAKU KABUSHIKI KAISHA)(JP/JP) · 〒115 東京都北区浮間五丁目5番1号 Tokyo, (JP)

(72) 発明者; および

(75)発明者/出顧人(米国についてのみ)

古賀 弘(KOGA, Hiroshi)(JP/JP)

佐藤 勉(SATO, Tsutomu)[JP/JP]

高架契典(TAKANASHI, Hisanori)[JP/JP]

〒412 静岡県御殿場市駒門1丁目135番地 中外製業株式会社内

Shizuoka, (JP)

(74) 代理人

弁理士 湯浅恭三,外(YUASA, Kyozo et al.) 〒100 東京都千代田区大手町二丁目2番1号 新大手町ビル206区 渦浅法律特許事務所 Tokyo,(JP) (81) 指定国

AT(欧州特許), AU, BB, BE(欧州特許), BP(OAPI特許), BG, BJ(OAPI特許), BR, CA, CF(OAPI特許), CG(OAPI特許), CH(欧州特許), CI(OAPI特許), CM(OAPI特許), CZ, DE(欧州特許), DK(欧州特许), ES(欧州特许), PI, PR(欧州特許), GA(OAPI特许), GB(欧州特许), GN(OAPI特许), GR(欧州特许), HU, LE(欧州特许), LT(欧州特许), HU, LE(欧州特许), LT(欧州特许), HU, LE(欧州特许), LT(欧州特许), HU,

IE(欧州特許), IT(欧州特許), KR, KZ, LK, LU(欧州特許), MO(欧州特許), MG, ML(OAPI特許), MN,

MR(OAPI特許), MW, NE(OAPI特許), NL(欧州特許),

NO, NZ, PL, PT(欧州特許), RO, RU, SD, SE(欧州特許), SK, SN(OAPI特許), TD(OAPI特許), TG(OAPI特許), UA, US, VN.

添付公開書類

国際調査報告書

(54) Title: ERYTHROMYCIN DERIVATIVE

|(54) 発明の名称 エリスロマイシン誘導体

(57) Abstract

A compound represented by general formula [I] or a salt thereof, being extremely reduced in the decomposability by gastric juice as compared with other known erythromycin derivatives and having an excellent activity of promoting the movement of digestive tracts, wherein R_1 represents hydrogen or acyl; R_2 and R_3 may be the same or different from each other and each represents hydrogen, hydroxy, acyloxy or amino, or alternatively R_2 and R_3 are combined together to represent = 0 or $= NOR_{10}$, wherein R_{10} represents hydrogen or lower alkyl; R_4 represents hydrogen or lower alkyl; and Y represents $-NR_5R_6$ or $-N+R_7R_8R_9X$, wherein R_5 , R_6 , R_7 , R_8 and R_9 may be the same or different from one another and each represents hydrogen, optionally substituted lower alkyl, lower alkenyl, lower alkynyl or cycloalkyl, or a 3- to 7-membered heterocyclic group containing oxygen, nitrogen or sulfur as the heteroatom, and X represents an anion, provided that a pair of R_5 and R_6 and a pair of R_7 and R_8 may be each combined with the adjacent nitrogen atom to represent azacycloalkyl.

(57) 要約 一般式 R₁ 0 (II)

【式中、R」は水素原子またはアシル基を、R:およびR:は 同一または異なって水素原子、水酸基、アシルオキシ基、アシルオキシ基、アシルオキシ基、アシルオキシ基、アシルオキシ基、アシルオキシ基、アシルオキシ基、で、R・は水素原子または低級アルキル基を示す。R・は水素原子または一N・R・R・R・なってR・、R・なってR・、R・なってR・、R・は間一または異なって水素原子または置換基を有しておよい、低級アルキル基または異項原子を含む3から7員環の複素原子、なはそれでルカーはででである。ない、R・とR・はそれでなって関接する窒素原子とともにアザシクロアルキル基を形成してもよい。)

で表される化合物またはその塩。上記化合物またはその塩は、 従来公知のエリスロマイシン誘導体と比べて、胃酸で分解され る度合が著しく低く、優れた消化管運動促進作用を示す。

情報としての用途のみ

PCTに基づいて公開される国際出願のハンフレット第1頁にPCT加盟国を同定するために使用されるコード

AT オーストリア
AU オーストラリア
BB パルパードス
BB パルパードス
BE パルギー
BF プルキナ・ファソ
BG ブルガリア
BJ ペナン
BR ブラジル
CCA カナダ
CF 中央アフリカ共和国
CC コント・ジボアール
CM カメルーン
CM カメルーン
CM カメルーン
CC チェッコ 共和国
DE ドイツ
DE バーマーク
ES ス・イン
MW マラウ イ
NL オランド
ND ノルカラェー
NZ ニュージド
PT ホルトブル
RO ルーマンド
PT ホルトガル
RO ルーマニア
RO ルーマニア
RO ルーマニア
RO ルーマニア
SD スーデン
SD スーデン
SE スウェーデン
SE スウェーデン
SE スウェーデン
SE スウェーデン
SE スウェーデン
TD ナ・ード
TG トーゴ
UA クラライナ
US 米国
VN ヴェトナム
FI フィンランド
MN モーリタニア

15

20

1

明 細 書

エリスロマイシン誘導体

技術分野

本発明は、哺乳動物の消化管の収縮運動促進作用を示し、消 化管収縮運動促進剤として有用なエリスロマイシン誘導体また はその塩に関する。

背景技術

消化管運動促進剤は作用面からみてナバジシル酸アクラトニウムなどの直接的アセチルコリン作動薬、シサプリドなどの間接的アセチルコリン作動薬、ドンペリドンなどのドーパミン遮断薬およびマレイン酸トリメプチンなどのオピエート作動薬の4種類に大別され、消化管運動の機能異常、特に運動低下による消化管不定愁訴などの消化器症状に対する治療薬として広く用いられている。しかし、これらの薬剤にはドーパミン遮断作用による錘体外路症状や乳汁分泌亢進等の副作用が伴う。また、これらの薬剤によって促進された消化管運動の様式は、自然に発生する生理的な上部消化管から下部消化管に伝播する運動とは異なるため、下痢、嘔吐などの副作用が多く伴うことが知られている。

一方、消化管の収縮運動を刺激する消化管ホルモンとしてモチリンが知られているが、天然から抽出および化学合成によるモチリンの供給は満足すべきものでなく、大量供給は困難であった。また、モチリンは22個のアミノ酸からなるペプチドであるため経口剤としての開発は困難であった。

25 近年、エリスロマイシンおよびその誘導体が強い消化管収縮

10

15

20

25

運動促進活性を有することが見いだされ、その誘導体の一つである EM-523が消化管運動促進剤として開発中である(特開昭60-218321号、特開昭61-87625号、特開昭63-99016号、特開昭63-99092号およびThe Journal of Pharmacology and Experimental Therapeutics Vol. 251, No.2, pp. 707-712, 1989)。

しかしながらEM-523は酸に不安定であり、経口投与で用いたときに胃酸で分解され作用が減弱することが予想される。そこで、本発明者らは、酸抵抗性で経口投与可能なエリスロマイシン誘導体を見いだすため鋭意研究を重ねた結果、文献未記載の下記の新規なエリスロマイシン誘導体がこのような性質および作用を有することを発見し、この知見に基づいて本発明を完成した。

発明の開示

すなわち本発明は下記の一般式(Ⅰ)

$$\begin{array}{c}
R_{4} - 0 \\
0 \\
0 \\
0
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R_{2} \\
0 \\
0 \\
0
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R_{2} \\
R_{3}
\end{array}$$

〔式中、R」は水素原子またはアシル基を、R₂およびR₃は 同一または異なって水素原子、水酸基、アシルオキシ基、アミ

10

15

20

25

3 / 基または一緒になって=O、=NOR10を示す。ここで、R10は水素原子または低級アルキル基を示す。R4 は水素原子または低級アルキル基を示す。R4 は水素原子または低級アルキル基を、Yは一NR5R6または一N*R7R8R0X*をそれぞれ示す。ここでR5、R6、R7、R8およびR0は同一または異なって水素原子または置換基を有していてもよい、低級アルキル基、低級アルケニル基、低級アルキニル基、シクロアルキル基または異項原子として酸素原子、窒素原子または硫黄原子を含む3から7員環の複素環基を、Xは陰イオンをそれぞれ示す。また、R5とR6、R7とR8はそれぞれ一緒になって隣接する窒素原子とともにアザシクロアルキル基を形成してもよい。)

で表される化合物またはその塩に関する。

本発明において、アシル基とはホルミル基、アセチル基、プリル基、ピバロイル基、ベンゾイル基、エトキシカルボニル基、 t ープトキシカルボニル基、ベンジルオキシ基、カルボニル基等を示し、アシルオキシ基とは、ホルミルルオキシ基、アセチルオキシ基、プロピオニルオキシ基、プリールオキシ基、ピバロイルオキシ基、ベンゾイルオキシ基、エープトキシカルボニルオキシ基、t ープトキシカルボニルオキシ基は、炭素数1 ー6の直鎖または分岐鎖状のアルキル基と、ロープチル基、エープチル基、secープチル基とは、ピアルチェルを表表し、低級アルケニル基とは、カープチルを示し、低級アルケニルを示し、低級アルケニルを表数2 ー6の直鎖または分岐鎖状のアルケニル基を示し、低級アルケニル基とは、好素数2 ー6の直鎖または分岐鎖状のアルケニル基を示し、好

WO 93/24509 PCT/JP93/00702

5

10

15

20

25

4

ましくはビニル基、アリル基、n-ブテニル基、i-ブテニル基、sec-ブテニル基等を示し、低級アルキニル基とは、炭素数2-6の直鎖または分岐鎖状のアルキニル基を示し、好ましくはエチニル基、プロバルギル基、ブチニル基等を示す。

アザシクロアルキル基とはシクロアルキル基の1またはそれ以上の炭素原子を窒素原子に置き換えた基を示し、例えばアジリジニル基、アゼチジニル基、ピロリジニル基、ピペリジニル基、ヘキサメチレンイミノ基などがあげられる。シクロアルキル基とは、炭素数3から8のシクロアルキル基を示し、好ましくはシクロブチル基、シクロペンチル基、シクロペキシル基等を示す。異項原子として酸素原子、窒素原子または硫黄原子を含む3から7員環の複素環基の複素環の例としては、例えばアジリジン、アゼチジン、ピロリジン、ピペリジン、オキシラン、オキセタン、オキソラン、テトラヒドロピラン、チィラン、チェタン、チオラン、チアン等があげられる。

置換基を有していてもよい、低級アルキル基、低級アルケニル基、低級アルキニル基、シクロアルキル基または異項原子として酸素原子、窒素原子または硫黄原子を含む3から7員環の複素環基における置換基としては、水酸基、アミノ基、ハロゲン原子、ニトリル基、アルキルオキシ基、メルカプト基、アシル基、カルバモイル基等を示し、さらにシクロアルキル基または異項原子として酸素原子、窒素原子または硫黄原子を含む3から7員環の複素環基における置換基としては、低級アルキニル基、の炭化水素基も含む。

陰イオンとは、塩素イオン、臭素イオン、ヨウ素イオン、カルボキシレートイオン、スルホネートイオン等を示す。また、塩を形成する酸としては、塩酸、臭化水素酸、ヨウ化水素酸、硫酸などの無機酸および酢酸、シュウ酸、マレイン酸、フマル酸、メタンスルホン酸などの有機酸があげられる。

発明を実施するための最良の形態

本発明の化合物(I)は、例えば化合物(II)を酸化反応に付した後、必要に応じアルキル化や脱保護を行うことにより製造することができる。

10

5

$$\begin{array}{c}
R_1 \\
0 \\
0 \\
0
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R_2 \\
0 \\
0 \\
0
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R_2 \\
0 \\
0 \\
0
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
R_3 \\
0 \\
0 \\
0
\end{array}$$

15

〔式中、R₁、R₂、R₃、R₄ およびYは前記と同一の意味を示す〕。

20

25

該酸化反応に用いられる酸化剤としてはクロム酸や酸化マンガンなどの金属酸化剤やジメチルスルホキシドなどの有機化合物を用いる酸化剤などがあげられる。アルキル化は塩基の存在下または非存在下、不活性溶媒中アルキルハライド、アクリル酸誘導体などのアルキル化剤を作用させることによって行うことができる。塩基としては、例えば、水素化ナトリウム、ナト

10

15

20

リウムアルコキシド、カリウムアルコキシド、アルキルリチウム、炭酸カリウム、炭酸ナトリウムなどの金属塩基やトリエチルアミン、トリメチルアミン、ジイソプロピルエチルアミンなどの有機塩基が用いられる。不活性溶媒としてはメメチレン、エーテル、プロパノール、クロロホルム、塩化メナルムアミドなどが用いられる。アルキルハライドのアルキル基とは、アルキルオキシ基、メルカプト基、ホルミル基とは、アルキルオキシ基、メルカプト基、ホルミル基の塩化、アルキルオキシ基、メルカプト基、カルミル基の塩化、アルキルバライドとしては上記のアルキル基の塩化、アクリル酸、アクリル酸エステル、アクリロニトリル、アクリル酸、アクリル酸エステル、アクリロニトリル、アクリルなどが用いられる。

本発明化合物(I)は、後記の試験例から明らかなように、 EM-523と異なり、酸性条件下で活性の低下がみられず、 また経口投与で強い消化管運動促進作用を示したことから、と くに経口剤として哺乳動物の消化管の収縮運動促進剤として有 用である。

以下、本発明化合物の製造について、実施例に基づいてさら に詳細に説明するが、本発明はこれらの例によって制限される ものではない。

〔実施例1〕

25 2′-O-アセチル-4″-O-ホルミル-8、9-アンヒ

10

15

20

ドロエリスロマイシンA 6、9ーへミケタール(化合物1) 〔文献: J. Tadanier ら、Journal of Organic Chemistry, 39、2495(1974)〕25g、ジメチルスルホキシド 24.6 配、ジシクロヘキシルカルボジイミド19.7gの混合物の塩 化メチレン 400 心溶液に、氷冷下、ピリジニウムトリフルオロ アセテート18.4gを加えた。室温にて4時間攪はんした後、不 溶物を濾過した。濾液を水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾 燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグ ラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニ ア水(30:1:0.1)〕にて精製して2′ー〇ーアセチルー4″ ー〇ーホルミルー11ーオキソー8、9ーアンヒドロエリスロ マイシンA 6、9ーへミケタール(化合物2)の白色粉末 16.8g(収率67%)を得た。

化合物 2

〔実施例2〕

化合物 2 (15.8g) のジメチルホルムアミド 3 0 0 m 1 溶液 25 を氷冷し、攪はん下に、6 0 %水素化ナトリウム1.20gを加え、

10

15

20

25

20分攬はん後、ヨウ化メチル2.5 mlを加えた。そのまま2時間攪はんした後、飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層は水および飽和食塩水で洗浄後、無水水タノール150mlに溶解し、飽和炭酸水素ナトリウム水10mlに溶解し、飽和炭酸水素ナトリウム水10mlに溶解した。反応液をクロロホルムで・セスで、空温にて一夜攪はんした。反応液をクロロホルムで・地し、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフ水は、海膜を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフ水で、一(展開溶媒:クロホルムーメタノールー濃アンモニア水(60:1:0.1))にて精製して12-0-メチル-11-オキソー8、9-アンヒドロエリスロマイシンA 6、9-ヘミケタール(化合物3)の白色粉末7.4g(収率51%)を得た。

Me Me Me N Me O Me O Me O Me O Me

〔実施例3〕

化合物 3 (6.9 g) および酢酸ナトリウム 3.9 g の 8 0 %メタノール/水 9 0 ml 溶液を 5 0 ℃に加温し、攪はん下に、ヨウ素 3.6 g を加えた。この温度で 2 時間攪はんしたが、この間溶

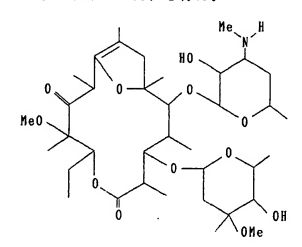
化合物3

液をpH8~9に保持するため、1N水酸化ナトリウム水溶液を適量添加した。反応液を濃アンモニア水7 配を含む水350 配に注入し、クロロホルムで抽出した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(40:1:0.1)〕にて精製してデ(Nーメチル)ー12-Oーメチルー11-オキソー8、9-アンヒドロエリスロマイシンA 6、9-ヘミケタール(化合物4)の白色粉末5.21g(収率77%)を得た。

10

15

5



化合物 4

〔実施例4〕

20 化合物 4 (160 mg)をメタノール 5 配に溶解し、ジィソプロピルエチルアミン 290 mg およびヨウ化エチル 1.4 gを加えて40℃にて20時間攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶

20

25

媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(80:1: 0.1)) にて精製してエチルーノルー12-0-メチルー11 -オキソー8, 9-アンヒドロエリスロマイシンA6, 9-ヘ ミケタール(化合物5)の白色粉末105 × (収率63%)を 得た。

化合物 5

15 〔実施例 5〕

化合物 4 (485 mg) をメタノール10 mlに溶解し、ジイソプロピルエチルアミン877 mgおよびヨウ化イソプロピル4.62gを加えて60℃にて5日間攬はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(100:1:0.1) にて精製してイソプロピルーノルー12ー0ーメチルー11ーオキソー8、9ーアンヒドロエリスロマイシンA6、9ーへミケタール(化合物6)の白色粉末262

國(収率50%)を得た。

化合物 6

10

15

20

5

〔実施例6〕

化合物 4 (2 5 0 mg)をメタノール 4 mlに溶解し、ジイソプロピルエチルアミン 4 5 3 mg および 1 ーヨードプロパン 2.38 gを加えて 5 0 ℃にて 1 日間攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(150:1:0.1))にて精製してプロピルーノルー12 ー 0 ー メチルー 11 ー オキソー 8,9 ー アンヒドロエリスロマイシン A 6,9 ー へミケタール(化合物 7)の白色粉末 170 mg(収率64%)を得た。

WO 93/24509 PCT/JP93/00702

12

化合物7

10 〔実施例7〕

5

化合物 4 (2 5 0 mg)をメタノール 4 ㎡に溶解し、炭酸水素ナトリウム 5 9 mg およびアリルブロミド 0. 0 5 0 ㎡を加えて4 0 ℃にて一夜攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(1 5 0 : 1 : 0. 1)〕にて精製してアリルーノルー1 2 - 0 - メチルー11 - オキソー8、9 - アンヒドロエリスロマイシンA 6、9 - へミケタール(化合物 8)の白色粉末 1 5 6 mg(収率 5 9 %)を得た。

15

13

化合物 8

10 〔実施例8〕

化合物 4 (250 mg) をメタノール 4 mlに溶解し、炭酸水素ナトリウム 5 9 ml およびプロパルギルブロミド 0.03 4 ml を加えて 5 0 ℃にて 2 時間攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(50:1:0.1)〕にて精製してプロパルギルーノルー12 ー O ーメチルー11ーオキソー8、9ーアンヒドロエリスロマイシンA6、9ーへミケタール(化合物 9)の白色粉末105 mg(収率40%)を得た。

15

WO 93/24509 PCT/JP93/00702

14

化合物 9

10 〔実施例9〕

5

化合物 4 (2 5 0 mg)をメタノール 4 配に溶解し、ジイソプロピルエチルアミン 4 5 3 mg および 4 ープロモー1 ープテン 1.4 1 g を加えて 5 0 ℃にて 1 日間攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(1 5 0 : 1 : 0.1))にて精製して 3 ープテニルーノルー1 2 ー 0 ー メチルー 1 1 ー オキソー 8 , 9 ー アンヒドロエリスロマイシンA 6 , 9 ー へミケタール(化合物 1 0)の白色粉末 1 5 2 mg(収率 5 6 %)を得た。

15

化合物10

15

20

〔実施例10〕

化合物4(250g)をメタノール4 配に溶解し、ジイソプロピルエチルアミン453 電およびブロモエタノール1.75gを加えて50℃にて1日間攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(80:1:0.1)〕にて精製して2ーヒドロキシエチルーノルー12ー〇ーメチルー11ーオキソー8、9ーアンヒドロエリスロマイシンA 6、9ーへミケタール(化合物11)の白色粉末205g(収率77%)を得た。

化合物11

10

15

20

〔実施例11〕

化合物4(270g)のアクリロニトリル3 配溶液を3時間加熱還流した。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、飽和炭酸水素ナトリウム水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(200:1:0.1)〕にて精製して2ーシアノエチルーノルー12ー〇ーメチルー11ーオキソー8、9ーアンヒドロエリスロマイシンA 6、9ーへミケタール(化合物12)の白色粉末189g(収率65%)を得た。

化合物12

15

20

25

5

〔実施例12〕

反応容器に無水エタノール75 配を入れ、窒素で20分間空気を排除した。次に、金属ナトリウム161 窓を加え、ナトリウムが溶解した時、溶液を氷冷した。続いて、化合物4(1.0g)を加え、さらにヨウ素1.78gを加えた。窒素雰囲気下、氷冷にて4時間攪はんした後、反応液はチオ硫酸ナトリウム3.0gと濃アンモニア水2.5 配を加えた水300 配中に注入した。この混合液をクロロホルムで抽出し、飽和食塩水で洗浄後無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(50:1:0.1)〕にて精製してビス〔デ(Nーメチル)〕ー12-0-メチルー11-オキソー8、9ーアンヒドロエリスロマイシンA 6、9ーへミケタール(化合物13)の白色粉末890g(収率90%)を得た。

化合物13

10

15

20

5

〔実施例13〕

化合物 1 3 (7 0 0 mg) をメタノール 1 0 mlに溶解し、炭酸水素ナトリウム 3 3 6 mg およびヨウ化エチル 3.1 g を加えて 5 0 ℃にて 6 時間攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。 得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(1 2 0 : 1 : 0.1)〕にて精製してジエチルージノルー1 2 - 0 - メチルー11 - オキソー8, 9 - アンヒドロエリスロマイシンA 6, 9 - へミケタール(化合物 1 4)の白色粉末 7 4 mg(収率 1 0 %)およびエチルージノルー1 2 - 0 - メチルー11 - オキソー8, 9 - アンヒドロエリスロマイシンA 6, 9 - へミケタール(化合物 1 5)の白色粉末 1 7 2 mg(収率 2 4 %)を得た。

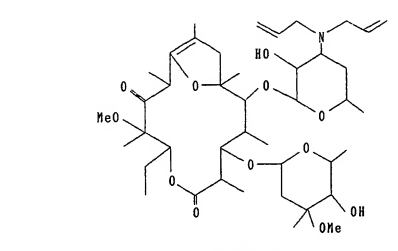
化合物 1 4

化合物 1 5

〔実施例14〕

20 化合物 1 3 (9 9 5 m) をメタノール 2 0 m に溶解し、ジイソプロピルエチルアミン 3.6 7 g およびアリルプロミド 1.7 2 g を加えて 5 0 ℃にて 1 0 時間攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー

(展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(200:1:0.1))にて精製してジアリルージノルー12-0ーメチルー11ーオキソー8,9-アンヒドロエリスロマイシンA 6,9-ヘミケタール(化合物16)の白色粉末490mg(収率44%)を得た。



化合物 1 6

15

20

25

10

〔実施例15〕

化合物 1 3 (4 4 0 mg) をメタノール 1 0 mlに溶解し、炭酸水素ナトリウム 1 5 8 mg およびアリルプロミド 0. 1 1 mlを加えて5 0 ℃にて 3 時間攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(1 0 0 : 1 : 0.1)〕にて精製してアリルージノルー12 - 0 - メチルー11-オキソー8、9-アンヒドロエリスロマイシンA 6.9

10

15

20

25

- へミケタール (化合物 17) の白色粉末 80 mg (収率 17%) を得た。

化合物17

〔実施例16〕

化合物 6 (180 mm)および酢酸ナトリウム 98 mmの80% メタノール/水 3 mm溶液を50℃に加温し、攪はん下に、ヨウ素 91 mmを加えた。この温度で2時間攪はんしたが、この間溶液を p H 8~9に保持するため、1N水酸化ナトリウム水溶液を 1 mmを含む水 20 mm に注入し、クロロホルムで抽出した後、無水硫酸ナトリウムで 乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(80:1:0.1)〕にて精製してイソプロピルージノルー12-0-メチルー11-オキソー8、9-アンヒドロエリスロマイシンA 6、9-ヘミケタール(化合物 18)の白色粉末70 mm(収率 40%)を得た。

15

$$\begin{array}{c|c}
 & \text{iPr-N-H} \\
 & \text{HO} \\
 & \text{O} \\
 & \text{O} \\
 & \text{O} \\
 & \text{O} \\
 & \text{OMe} \\
 & \text{OMe} \\
 \end{array}$$

化合物 1 8

10 〔実施例17〕

化合物3(250 mg)をクロロホルム3 mlに溶解し、ヨウ化メチル0.096 mlを加えて室温にて4時間攪はんした。反応液は溶媒留去した後、エーテルを加え生じた沈澱を濾過した。沈澱をエーテルで洗浄し、乾燥して12-0-メチル-11-オキソ-8,9-アンヒドロエリスロマイシンA 6,9-へミケタール メチルヨージド(化合物19)の白色粉末206 mg (収率69%)を得た。

10

15

25

〔実施例18〕

化合物3(250g)をクロロホルム3 配に溶解し、プロパルギルプロミド0.21 配を加えて室温にて6時間攪はんした。反応液は溶媒留去した後、エーテルを加え生じた沈澱を濾過した。沈澱をエーテルで洗浄後、シリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(10:1:0.1)〕にて精製して12-0-メチルー11-オキソー8、9-アンヒドロエリスロマイシンA 6、9-へミケタールプロパルギルブロミド(化合物20)の白色粉末198 ાg (収率68%)を得た。

化合物20

20 〔実施例19〕

化合物3(694 m)のクロロホルム10 m2溶液を氷冷し、 攪はん下に、ピリジン0.30 m2、続いて無水酢酸0.30 m2を加 えた。氷冷で15分攪はんし、さらに室温にて1時間攪はんし た後、飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、クロロホルムで抽出 した。このクロロホルム溶液を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸

PCT/JP93/00702

ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣とジメチルスルホキシド 0.73 配、ジシクロヘキシルカルボジイミド588 mの混合物の塩化メチレン10 配溶液に、氷冷下、ピリジニウムトリフルオロアセテート550 mを加えた。室温にて4時間攪はんした後、不溶物を濾過した。濾液を水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(200:1:0.1)〕にて精製して2′-0-アセチルー12-0-メチルー4″、11-ジオキソー8、9-アンヒドロエリスロマイシンA 6、9-ヘミケタール(化合物21)の白色粉末428 mg(収率58%)を得た。

化合物21

5

10

15

20

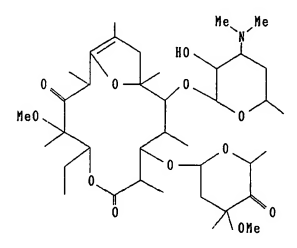
25

[実施例20]

化合物 2 1 (3 8 3 m) のメタノール 5 心溶液を室温にて 2 0 時間攬はんした。反応液を溶媒留去し、得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノ

ールー濃アンモニア水(200:1:0.1)) にて精製して 12-0-メチルー4", 11-ジオキソー8, 9-アンヒド ロエリスロマイシンA 6, 9-へミケタール(化合物22) の白色粉末294g(収率81%)を得た。

5



10

化合物 2 2

〔実施例21〕

15 化合物 2 (2.15g) をメタノール30 mに溶解し、飽和炭酸水素ナトリウム水3 mを加えて、室温にて一夜攪はんした。反応液をクロロホルムで抽出し、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(70:1:0.1)〕にて精製して11ーオキソー8,9ーアンヒドロエリスロマイシンA 6,9ーへミケタール(化合物 23)の白色粉末1.84g(収率 93%)を得た。

15

20

25

化合物 2 3

10 〔実施例22〕

後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。 このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を 留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展 開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(60: 1:0.1)〕にて精製してエチルーノルー11ーオキソー8,9 ーアンヒドロエリスロマイシンA 6,9-へミケタール(化 合物25)の白色粉末139 mg(収率65%)を得た。

化合物 2 4

化合物 2 5

10

15

(実施例23)

化合物24(428g)をメタノール7 配に溶解し、ジイソプロピルエチルアミン790 電およびヨウ化イソプロピル4.16gを加えて60℃にて5日間攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(100:1:0.1)〕にて精製してイソプロピルーノルー11ーオキソー8,9ーアンヒドロエリスロマイシンA6,9ーへミケタール(化合物26)の白色粉末290g(収率64%)を得た。

20

25

〔実施例24〕

化合物23(383mg)をクロロホルム4mに溶解し、プロパルギルプロミド0.34mを加えて室温にて6時間攪はんした。 反応液は溶媒留去した後、エーテルを加えて生じた沈澱を濾過

化合物26

した。沈澱はエーテルで洗浄後、シリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(10:1:0.1)〕にて精製して11-オキソー8、9-アンヒドロエリスロマイシンA 6、9-へミケタールプロパルギルブロミド(化合物27)の白色粉末251g(収率56%)を得た。

化合物27

15

20

25

〔実施例25〕

化合物 4 (3 0 0 mg)をメタノール 5 配に溶解し、ジイソプロピルエチルアミン 5 9 7 mg および 3 ークロロー1ープテン 4 5 6 mg を加えて 6 0 ℃にて 4 0 時間攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニアホ(2 0 0 : 1 : 0.1)〕にて精製して(3 ープテンー 2 ーイル)ーノルー1 2 - 0 ーメチルー11ーオキソー8、9 ーアンヒド

WO 93/24509 PCT/JP93/00702

30

ロエリスロマイシンA 6, 9-ヘミケタール (化合物 2 8) の白色粉末 8 1 咳 (収率 2 5 %) を得た。

化合物 2 8

[実施例26]

化合物 4 (300 mg)をアセトニトリル5 元に溶解し、ジイソプロピルエチルアミン5 4 3 mg およびトリフルオロメタンスルフォン酸 2-(1,3-ジフルオロプロピル)423 mgを加えて50℃にて30分間攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(250:1:0.1)〕にて精製して(1,3-ジフルオロー2ープロピル)-ノルー12-O-メチルー11-オキソー8,9-アンヒドロエリスロマイシンA 6,9-へミケタール(化合物29)の白色粉末167mg(収率50%)を得た。

5

10

15

化合物29

10

15

20

5

〔実施例27〕

化合物 4 (200 mg)をジメチルホルムアミド 5 mlに溶解し、ジイソプロピルエチルアミン362 mg、1ープロモー2ーフルオロエタン1.0 gおよびよう化ナトリウム 420 mgを加えて80℃にて11時間攪はんした。反応液は酢酸エチルで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。この酢酸エチル溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(250:1:0.1)〕にて精製して2ーフルオロエチルーノルー12ー0ーメチルー11ーオキソー8、9ーアンヒドロエリスロマイシンA6、9ーへミケタール(化合物30)の白色粉末133 mg(収率63%)を得た。

化合物30

10 〔実施例28〕

化合物 4 (2 5 0 mg)をメタノール 4 mlに溶解し、シクロブタノン 0.1 1 ml およびシアノ水素化ほう素ナトリウム 5 3 mgを加えて室温にて一晩攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(1 5 0 : 1 : 0.1)〕にて精製してシクロブチルーノルー12 - 0 - メチルー11 - オキソー8、9 - アンヒドロエリスロマイシンA6、9 - へミケタール(化合物 3 1)の白色粉末192 mg(収率71%)を得た。

15

化合物31

15

5

〔実施例29〕

化合物 4 (350 mg) をメタノール6 配に溶解し、シクロペンタノン0.19 配およびシアノ水素化ほう素ナトリウム74 mgを加えて室温にて一日間攪はんした。反応液は溶媒留去した後クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(150:1:0.1) にて精製してシクロペンチルーノルー12-0-メチルー11-オキソー8,9-アンヒドロエリスロマイシンA6,9-ヘミケタール(化合物32)の白色粉末250 mg(収率65%)を得た。

PCT/JP93/00702

化合物32

10

15

5

〔実施例30〕

化合物 4 (278 mg) をメタノール6 心に溶解し、テトラヒドロフラン-3-オン144 mgおよびシアノ水素化ほう素ナトリウム 5 9 mgを加えて室温にて一晩攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(150:1:0.1)〕にて精製して3-テトラヒドロフラニルーノル-12-0-メチル-11-オキソー8、9-アンヒドロエリスロマイシンA 6、9-ヘミケタール(化合物 33)の白色粉末177 mg(収率 58%)を得た。

化合物 3 3

15

5

〔実施例31〕

化合物 4 (2 0 0 mg)をメタノール 5 配に溶解し、テトラヒドロチオフェンー 3 ーオン 2 4 6 mg およびシアノ水素化ほう素ナトリウム 8 4 mgを加えて室温にて二日間攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで洗浄した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(2 3 0 : 1 : 0.1)〕にて精製して3 ーテトラヒドロチオフェニルーノルー12 ー 0 ーメチルー11 ーオキソー8,9 ーアンヒドロエリスロマイシンA 6,9 ーへミケタール(化合物 3 4)の白色粉末146 mg(収率 6 5 %)を得た。

化合物 3 4

15

20

5

〔実施例32〕

化合物4(478g)をメタノール10㎡に溶解し、1ーベンズヒドリルアゼチジンー3ーオン682mgおよびシアノ水素化ほう素ナトリウム101gを加えて室温にて一晩攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(250:1:0.1)〕にて精製して(1ーベンズヒドリルー3ーアゼチジニル)ーノルー12ー〇ーメチルー11ーオキソー8、9ーアンヒドロエリスロマイシンAの、9ーへミケタール(化合物35)の白色粉末667g(収率定量的)を得た。

10

15

20

化合物35

〔実施例33〕

化合物35(235 配)を酢酸6 配溶解し、パールマン触媒50 配を加えて水素気流下、室温にて一晩攪拌した。濾過により触媒を除いた後、ジクロロメタンで希釈し、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液および飽和食塩水で洗浄した。このジクロロメタン溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(10:1:0.1)〕にて精製して3-アゼチジニルーノルー12-0-メチルー11-オキソー8、9-アンヒドロエリスロマイシンA6、9-ヘミケタール(化合物36)の白色粉末87 配(収率41%)を得た。

化合物 3 6

15

20

〔実施例34〕

化合物 4 (2 5 0 mg)をメタノール 5 mlに溶解し、3 - オキセタノン 2 0 0 mg およびシアノ水素化ほう素ナトリウム 5 3 mg を加えて室温にて 2.5 時間 ではんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(1 5 0:1:0.1)〕にて精製して 3 - オキセタニルーノルー1 2 - 0 - メチルー11 - オキソー8、9 - アンヒドロエリスロマイシンA 6、9 - へミケタール(化合物 3 7)の白色粉末120mg(収率 4 4 %)を得た。

化合物37

15

20

5

〔実施例35〕

化合物4(205 mg)をアセトニトリル5 mlに溶解し、ジイソプロピルエチルアミン297 mgおよびトリフルオロメタンスルフォン酸2、2、2ートリフルオロエチル650 mgを加えて50℃にて一晩攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(200:1:0.1)〕にて精製して2、2、2ートリフルオロエチルーノルー12ー〇ーメチルー11ーオキソー8、9ーアンヒドロエリスロマイシンA 6、9ーへミケタール(化合物38)の白色粉末132mg(収率57%)を得た。

化合物38

10

15

20

5

〔実施例36〕

化合物 4 (300 mg) をメタノール 7 元に溶解し、ジイソプロピルエチルアミン 5 4 3 mg および 2 ーヨードブタン 3.09 gを加えて 60℃にて 4日間攬はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(150:1:0.1))にて精製して 2 ープチルーノルー 12 ー 0 ーメチルー 11 ー オキソー 8,9 ー アンヒドロエリスロマイシン A 6,9 ー へミケタール(化合物 39)の白色粉末 63 mg(収率 20%)を得た。

化合物 3 9

15

20

5

〔実施例37〕

化合物 4 (200g)をメタノール4 配に溶解し、ピバルアルデヒド 0.2 6 配およびシアノ水素化ほう素ナトリウム 8 4 電を加えて室温にて 4 0 時間攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(200:1:0.1)〕にて精製して 2,2ージメチルプロピルーノルー12-0ーメチルー11ーオキソー8,9ーアンヒドロエリスロマイシンA 6,9ーへミケタール(化合物 4 0)の白色粉末128 電(収率 5 8 %)を得た。

化合物 4 0

10 (実施例38)

5

15

20

25

化合物 4 (250 mg)をアセトニトリル6 配に溶解し、ジイソプロピルエチルアミン 452 mg および N-(2-プロモエチル)フタルイミド 2.8 4 gを加えて 50 Cにて一日攬はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(100:1:0.1)〕にて精製して 2-(N-フタルイミド)エチルーノルー12-O-メチルー11-オキソー8、9-アンヒドロエリスロマイシンA 6、9-ヘミケタール(化合物 41)の白色粉末190 mg(収率 61%)を得た。

化合物 4 1 (190 mg) をメタノール 3 心に溶解し、40% メチルアミンーメタノール溶液 1 心を加えて室温にて 2 時間攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、

20

25

水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水 硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシ リカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタ ノールー濃アンモニア水(15:1:0.1)〕にて精製して2 ーアミノエチルーノルー12-0-メチルー11-オキソー8、 9-アンヒドロエリスロマイシンA 6、9-ヘミケタール (化合物 4 2)の白色粉末114 mg (収率70%)を得た。

化合物 4 2

〔実施例39〕

化合物 4 (200 mg)をアセトニトリル 5 配に溶解し、ジイソプロピルエチルアミン 3 6 2 mgおよび α ークロロアセトン 7 7 mgを加えて室温にて一晩攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー 〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(60:1:0.1)〕にて精製して 2 ー オキソプロピルーノルー 1 2 ー

WO 93/24509 PCT/JP93/00702

44

O-メチル-11-オキソ-8, 9-アンヒドロエリスロマイシンA 6, 9-ヘミケタール (化合物 43) の白色粉末19 6 mg (収率 9 1%) を得た。

5 Me N 10

化合物 4 3

OH

OMe

[実施例40]

化合物 4 3 (1 7 5 mg) のメタノール 3 配溶液に、氷冷下、水素化ほう素ナトリウム 3 0 mgを加え、室温にて 7 時間攪拌した。反応液は溶媒留去した後、クロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー (展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水 (7 0 : 1 : 0.1)] にて精製して 2 ーヒドロキシプロピルーノルー12 ー 0 ーメチルー11 ー オキソー 8,9 ー アンヒドロエリスロマイシンA 6,9 ー へミケタール(化合物 4 4)の白色粉末 1 3 2 mg (収率 7 5 %)を得た。

20

化合物 4 4

10

15

20

5

〔実施例41〕

化合物 4 (191 mg)をアセトニトリル 4 配とメタノール 4 配に溶解し、ジイソプロピルエチルアミン 3 4 6 mg および 2 ークロロアセトアミド 7 5 0 mg を加えて 5 0 ℃にて一晩攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(60:1:0.1)〕にて精製してカルバモイルメチルーノルー12 - 0 - メチルー11 - オキソー8、9 - アンヒドロエリスロマイシンA 6、9 - へミケタール(化合物 4 5)の白色粉末 1 4 1 mg(収率 6 8 %)を得た。

化合物 4 5

10

[実施例42]

化合物 4 (6 0 5 mg)をジメチルホルムアミド 6 mlに溶解し、ジイソプロピルエチルアミン1.09gおよびイソプチルプロミ15 ド3.48gを加えて50℃にて一日間攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア20 水(300:1:0)〕にて精製してイソブチルーノルー12ー〇ーメチルー11ーオキソー8,9ーアンヒドロエリスロマイシンA6,9ーへミケタール(化合物 46)の白色粉末310mg(収率 47%)を得た。

化合物 4 6

10

15

20

〔実施例43〕

化合物 1 3 (2 0 0 mg) をメタノール 7 配に溶解し、α,α'ージフルオロアセトン 3 8 4 mg およびシアノ水素化ほう素ナトリウム 1 8 0 mg を加えて室温にて一日間攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー (展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水 (2 5 0 : 1 : 0.1) にて精製して (1, 3 ージフルオロー2 ープロピル)ージノルー12 ー Oーメチルー11ーオキソー8,9 ーアンヒドロエリスロマイシンA 6,9 ーへミケタール (化合物 4 7)の白色粉末 1 4 3 mg (収率 6 4 %)を得た。

化合物 47

15

20

25

5

〔実施例44〕

化合物13(400 mg)をメタノール10 mlに溶解し、3-ペンタノン492 ml およびシアノ水素化ほう素ナトリウム108 mgを加えて室温にて一晩攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(75:1:0.1)〕にて精製して3-ペンチルージノルー12-0-メチルー11-オキソー8,9-アンヒドロエリスロマイシンA6,9-ヘミケタール(化合物48)の白色粉末194 mg (収率44%)を得た。

化合物 4 8 (1 9 4 mg)をアセトニトリル 6 配に溶解し、ホルムアルデヒド液 2 1 6 mg およびシアノ水素化ほう素ナトリウム 4 0 mg、さらに酢酸一滴を加えて室温にて 1 時間攪はんした。

反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(150:1:0.1))にて精製して3ーペンチルーノルー12-0-メチルー11-オキソー8,9-アンヒドロエリスロマイシンA 6,9-ヘミケタール(化合物49)の白色粉末154g(収率78%)を得た。

10

5

15

化合物 4 9

〔実施例45〕

20 化合物 1 3 (5 0 0 mg) をジメチルホルムアミド 5 mlに溶解 し、ジイソプロピルエチルアミン 4 6 1 ml および 1, 5 ージプロモペンタン 2.4 gを加えて 5 0 ℃にて一晩攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウム

25 で乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマ

10

15

20

25

トグラフィー (展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水 (300:1:0)) にて精製してデ (ジメチルアミノ) -3′-ピペリジノ-12-O-メチル-11-オキソー8,9-アンヒドロエリスロマイシンA 6,9-ヘミケタール (化合物50)の白色粉末184mg (収率33%)を得た。

(実施例46)

化合物13(400g)をジメチルホルムアミド5㎡に溶解し、ジイソプロピルエチルアミン369gおよび1,4ージプロモプタン1.85gを加えて50℃にて一晩攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(60:1:0.1)〕にて精製してデ(ジメチルアミ

化合物 50

ノ) - 3' - ピロリジノ-12-0-メチル-11-オキソー 8、9-アンヒドロエリスロマイシンA 6、9-ヘミケタール(化合物51)の白色粉末124g(収率29%)を得た。

化合物 5 1

15 (実施例47)

20

25

化合物22(500g)をメタノール10㎡に溶解し、酢酸アンモニウム531㎡およびシアノ水素化ほう素ナトリウム86㎡を加えて室温にて一日間潤はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(40:1:0.1)〕にて精製して4″ーデオキシー4″ーアミノー12-0-メチル-11-オキソー8、9-アンヒドロエリスロマイシンA6、9-ヘミケタール(化合物52)の白色粉末

123 mg (収率25%)を得た。

化合物 5 2

10

15

20

5

〔実施例48〕

化合物 2 2 (2 0 0 mg) をメタノール 1 0 muに溶解し、ヒドロキシルアミン塩酸塩 9 6 msを加えて室温にて一日間攪はんした。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(4 0 : 1 : 0.1)〕にて精製して 4 ″ーデオキシー 4 ″ーオキシミノー 1 2 - 0 - メチルー 1 1 - オキソー8,9-アンヒドロエリスロマイシンA 6,9-ヘミケタール(化合物 5 3)の白色粉末 1 0 9 mg (収率 5 3 %)を得た。

10

15

20

25

〔実施例49〕

化合物24(4.90g)を1,2-ジクロロエタン80 配溶液に、氷冷下、ジメチルアミノピリジン8.5 gとベンジルオキシカルボニルクロリド8.0 配を加え、そのまま1時間攪拌した後、室温でさらに19時間攪拌した。反応液に水を加え、ジクロメタンで抽出し、飽和食塩水で洗浄した。このジクロロメタン溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(70:1:0)にて精製してNーデメチルー2′ー0,4″ー0,3′ーNートリス(ベンジルオキシカルボニル)-11-オキソー8,9ーアンヒドロエリスロマイシンA 6,9-ヘミケタール(化合物54)の白色粉末1.38g(収率18%)を得た。

化合物 5 4 (6 0 0 mg) のジメチルホルムアミド 1 0 ml溶液に、氷冷下、水素化ナトリウム 3 3 mgを加えた。 1 5 分間攪拌後、よう化エチル 0. 0 8 5 mlを加えて 1 時間攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチルで抽出した。

10

15

20

25

この酢酸エチル溶液は水および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(100:1:0))にて精製してNーデメチルー2′-0,4″-0,3′-N-トリス(ベンジルオキシカルボニル)-12-0-エチル-11-オキソー8,9-アンヒドロエリスロマイシンA 6,9-ヘミケタール(化合物55)の白色粉末305mg(収率53%)を得た。

化合物 5 5 (3 0 0 mg) のエタノール 8 ㎡溶液に、1 0 %パラジウム炭素 5 0 mgを加えて、水素気流下、室温にて一晩攪拌した。そののち、ホルムアルデヒド液 2 2 8 mgを加えて、水素気流下、さらに 6 時間攪拌した。反応液を濾過し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(4 0 : 1 : 0.1)〕にて精製して12-0-エチル-11-オキソー8,9-アンヒドロエリスロマイシンA 6,9-へミケタール(化合物 5 6)の白色粉末 1 4 6 mg(収率 7 4 %)を得た。

WO 93/24509 PCT/JP93/00702

55

〔実施例50〕

化合物 5 4 (2 1 9 mg) のジメチルホルムアミド 3 耐溶液に、水冷下、水素化ナトリウム 1 2 mgを加えた。 1 5 分間攪拌後、ベンジルプロミド 0.0 4 7 耐を加えて 1 時間攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチルで抽出した。この酢酸エチル溶液は水および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:酢酸エチルーnーヘキサン(1:2)〕にて精製してNーデメチルー2′ー〇、4″ー〇、3′ーNートリス(ベンジルオキシカルボニル)-12-0-ベンジルー11-オキソー8、9-アンヒドロエリスロマイシンA 6、9-ヘミケタール(化合物 5 7)の白色粉末179mg(収率 7 5 %)を得た。

化合物 5 7 (1 7 5 mg) のエタノール 4 耐溶液に、1 0 %パ ラジウム炭素 2 7 mgを加えて、水素気流下、室温にて一晩攪拌した。そののち、ホルムアルデヒド液 7 1 mgを加えて、水素気流下、さらに 8 時間攪拌した。反応液を濾過し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(7 0 : 1 : 20 0.1)〕にて精製して12-0-ベンジル-11-オキソー8,9-アンヒドロエリスロマイシンA 6,9-ヘミケタール

(化合物 5 8) の白色粉末 1 2 1 g (収率定量的) を得た。

5

15

20

25

化合物 5 8

10 (実施例51)

化合物 5 4 (2 6 4 mg) のジメチルホルムアミド 3 ml 溶液に、 氷冷下、水素化ナトリウム 1 9 mg を加えた。 1 5 分間攪拌後、 よう化 n ープロピル 0. 0 7 0 ml を加えて 2 時間攪拌した。 反応 液に飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチルで抽出した。 この酢酸エチル溶液は水および飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸 ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。 得られた残渣をシリカ ゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:酢酸エチルー n ー へキサ ン (1:2)〕にて精製して N ーデメチルー 2′ー 0, 4″ー 0, 3′ー N ートリス (ベンジルオキシカルボニル) ー 1 2 ー 0 ープロピルー 1 1 ー オキソー 8, 9 ー アンヒドロエリスロマ イシンA 6, 9 ー へミケタール (化合物 5 9) の白色粉末 1 3 3 mg (収率 4 8 %)を得た。

化合物 5 9 (1 3 3 mg) のエタノール 4 ㎡溶液に、1 0 %パラジウム炭素 2 0 mgを加えて、水素気流下、室温にて一晩攪拌した。そののち、ホルムアルデヒド液 9 6 mgを加えて、水素気

流下、さらに5時間攪拌した。反応液を濾過し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(70:1:
0.1)〕にて精製して12-0-プロピルー11-オキソー8,
9-アンヒドロエリスロマイシンA 6, 9-ヘミケタール
(化合物60)の白色粉末80g(収率91%)を得た。

化合物 60

15

20

25

〔実施例 5·2〕

化合物6(10.5g)のジクロロメタン70 配溶液に、ピリジン4.5 配および無水酢酸2.6 配を加え、室温にて2時間攪拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、ジクロロメタンで抽出した。このジクロロメタン溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノール(250:1)〕にて精製してイソプロピルーノルー2′ー〇ーアセチルー12-〇ーメチルー11-オキソー8、9-アンヒドロエリスロマイシンA 6、9-ヘミケタール(化合物61)の

WO 93/24509 PCT/JP93/00702

58

白色粉末8.5g(収率76%)を得た。

〔実施例53〕

化合物 6 1 (8.5 g) のジクロロメタン7 0 配溶液に、ジメチルアミノピリジン5.2 0 gと1, 1'ーチオカルボニルジイミダゾール6.3 3 gを加えて、室温にて3日間攪拌した。反応液に濃アンモニア水3 配を加えて15分間攪拌後、ジクロロメタンを加え、飽和炭酸水素ナトリウム水で洗浄した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノール(400:1)〕にて精製してイソプロピルーノルー2'ー〇ーアセチルー4"ー〇ーチオカルボニルイミダゾリルー12ー〇ーメチルー11ーオキソー8, 9ーアンヒドロエリスロマイシンA 6, 9ーへミケタール(化合物 6 2)の白色粉末7.50g(収率77%)を得た。

15 化合物 6 2 (3 5 0 mg)、トリフェニルスズヒドリド 2 4 3 mg および α, α'ーアゾビス (イソブチロニトリル) 1 3 mg のトルエン 7 mg 溶液を 2 時間加熱 還流した。 反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、酢酸エチルで抽出した。 この酢酸エチル溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。 得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー (展開溶媒:酢酸エチルーへキサン (1:2)) にて精製してイソプロピルーノルー2'ー〇ーアセチルー4"ーデオキシー12ー〇ーメチルー11ーオキソー8,9ーアンヒドロエリスロマイシンA 6,9ーへミケタール (化合物 6 3)の白色粉末156 mg (収率 5 2 %)を得た。

10

15

25

化合物 6 3 (1 5 3 mg) にメタノール 3 配とジクロロメタン 0.5 配を加えて溶解し、飽和炭酸水素ナトリウム水 0.3 配を加えて室温にて一晩攪拌した。反応液に水を加え、ジクロロメタンで抽出した。このジクロロメタン溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(1 0 0 : 1 : 0.1)〕にて精製してイソプロピルーノルー4″ーデオキシー12 - 0 - メチルー11 - オキソー8,9 - アンヒドロエリスロマイシンA 6,9 - へミケタール (化合物 6 4)の白色粉末129 mg (収率89%)を得た。

化合物64

20 〔実施例54〕

化合物 6 4 (3.60g) および酢酸ナトリウム 2.0gの 8 0%メタノール/水 7 0 配溶液を 5 5 ℃に加温し、攪はん下に、ヨウ素 1.85gを加えた。この温度で 1 時間攪拌したが、この間溶液を p H 8 ~ 9に保持するため、 1 N 水酸化ナトリウム水溶液を適量添加した。反応液を濃アンモニア水 3 配を含む水

WO 93/24509 PCT/JP93/00702

50 配に注入し、クロロホルムで抽出した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(15:1:0.1))にて精製してデ(Nーメチル)-4"ーデオキシー12-0-メチルー11-オキソー8、9-アンヒドロエリスロマイシンA 6、9-へミケタール(化合物65)の白色粉末712 × (収率21%)を得た。

化合物 6 5 (4 3 0 mg) のエタノール1 0 配溶液に、ホルムアルデヒド液 5 2 8 mg、酢酸 0.0 7 0 配および 1 0 %パラジウム炭素 9 0 mgを加えて、水素気流下、室温にて 1 日間攪拌した。反応液を濾過し、溶媒を留去し得た残渣に飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、ジクロロメタンで抽出した。このジクロロメタン溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(1 0 0 : 1 : 0.1)〕にて精製して 4 ″ーデオキシー 1 2 - 0 - メチルー 1 1 - オキソー8、9 - アンヒドロエリスロマイシンA 6、9 - へミケタール(化合物 6 6)の白色粉末 3 2 7 mg(収率 7 4 %)を得た。

化合物 6 6

10 〔実施例55〕

5

化合物 6 5 (2 7 8 mg) をメタノール 5 mlに溶解し、ジイソプロピルエチルアミン 0.5 6 ml およびよう化エチル 0.1 9 mlを加えて、室温にて 5 日間攪拌した。反応液は溶媒留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー〔展開溶媒:クロロホルムーメタノールー濃アンモニア水(100:1:0.1)〕にて精製してエチルーノルー4″ーデオキシー12・0.1)〕にて精製してエチルーノルー4″ーデオキシー12・0ーメチルー11ーオキソー8、9ーアンヒドロエリスロマイシンA 6、9ーへミケタール(化合物 6 7)の白色粉末149mg(収率 5 1%)を得た。

20

WO 93/24509 PCT/JP93/00702

62

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ &$$

化合物 6 7

10 (実施例56)

5

化合物 6 5 (5 9 1 mg) をメタノール 1 0 mlに溶解し、ジイソプロピルエチルアミン 1. 0 9 g および 2 ーヨードブタン 6. 2 3 g を加えて、 5 0 ℃にて 4 日間攪拌した。 反応液は溶媒を留去した後、クロロホルムで希釈し、水および飽和食塩水で洗浄した。 このクロロホルム溶液を無水硫酸ナトリウムで乾燥し、溶媒を留去した。 得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー (展開溶媒:クロロホルムーメタノール(4 0 0 : 1))にて精製して 2 ープチルーノルー 4 ″ーデオキシー 1 2 ー 0 ーメチルー 1 1 ー オキソー 8 , 9 ー アンヒドロエリスロマイシン A 6 , 9 ー へミケタール(化合物 6 8) の白色粉末 2 6 1 mg(収率 4 0 %)を得た。

20

化合物68

10

15

5

〔実施例57〕

化合物 6 (187 mg) とフマル酸 28.5 mgを熱時メタノール 0.3 mlに溶解し、イソプロピルアルコール 1.0 mlを加えて室温にて放置し、結晶を析出させた。析出した結晶を濾取し、無色棒状結晶のイソプロピルーノルー 12-0-メチルー 11-オキソー8,9-アンヒドロエリスロマイシンA 6,9-へミケタールフマル酸塩ー水和物(化合物 69)139 mgを得た。m.p.135-137℃、元素分析値 C42H73NO15 理論値(%):C60.67,H8.78,N1.71

化合物 6 9

10 〔実施例58〕

15

化合物 6 (100 mg) とコハク酸 15.6 mg を熱時メタノール 0.3 心に溶解し、イソプロピルアルコール1.0 心を加えて室温 にて放置し、結晶を析出させた。析出した結晶を濾取し、無色 棒状結晶のイソプロピルーノルー12-〇-メチルー11-オ キソー8, 9-アンヒドロエリスロマイシンA 6, 9-~ ミ ケタールコハク酸塩 (化合物 7 0) 2 6 嘘を得た。 m. p. 1 1 5 - 1 2 1 °C

OMe 化合物70 WO 93/24509 PCT/JP93/00702

上記実施例 1 ~ 5 8 で得られた化合物 2 ~ 7 0 (但し、化合物 2 4 、 4 1 、 4 8 、 5 4 、 5 5 、 5 7 、 5 9 、 6 1 - 6 3 及び 6 5 を除く)の種々の物性値を表 1 及び表 2 にまとめて示す。

																	
5		FAB-MS	(m / z)	785 (MH+)	728 (M·)	715 (MII°)	743 (MII)	757 (MII.)	757 (MH·)	755 (MII*)	753 (MII⁺)	(™) 697	759 (MII⁺)	769 (MII: +1)	701 (MII+)	757 (MIII.)	729 (MH·)
	**************************************		溶媒	CDC13	cucı 3	CDC13	cDC13	CDC13	CDC13	cDC13	CDC13	CDC13	cnc13	CDC13	CDC13	CDC13	CDC13
10		値)	12-0Me	:	3.06	3.06	3.06	3.06	3.05	3.06	3.06	3.05	3.06	3.05	3.06	3.06	3.05
15		H-NMR (6	3 " — оме	3.33	3.35	3.34	3.34	3.35	3.34	3.32	3.33	3.34	3.33	3.34	3.32	3.34	3.33
		V - H -	3 ' NMe	2.24	2.28	2.41	2.23	2.20	2.22	2.23	2.34	2.25	2.34	2.33	1	****	l
			8 ··· Me	1.65	1.68	1.68	1.68	1.68	1.68	1.68	1.68	1.67	1.68	1.68	1.68	1.67	1.68
20	1	(c1.0)	煤)	(CHCI 3)	(CIICI ₃)	(CHC13)	(CHC13)	(CHC13)	(CHCI 3)	(CHC13)	(CHC13)	(CHC13)	(CIIC1 3)	(CIICI ₃)	(CHCI 3)	(CIICI 3)	(CHCl 3)
		$\begin{bmatrix} \alpha \end{bmatrix}_{s}^{a}$	(溶	+14.6	-1 48.6°	4-40.0"	+ 50.4°	1.47.4°	4.53.8	+ 48.8"	+51.6	-1 47.4°	.⊢46.4°	+52.0°	+37.6°	+ 60.4°	1 52.6°
	:	化合物	番号	2	က	Þ	S	9	7	&	6	10	11	12	13	14	15

5		FAB-MS	(m / z)	781 (MH+)	741 (MH+)	743 (MH·)	743 (M* -1)	767 (M* -Br)	769 (MH+)	727 (MH+)	714 (M°)	729 (MII1)	742 (M°)	753 (M* -Br)
			溶媒	CDC13	CDC13	CDC13	CD 3 OD	CD 3 OD	cDC13	cDC13	cDC13	cDC13	cDC13	CD30D
10		値)	12-0Me	3.05	3.05	3.06	3.07	3.06	3.06	3.07	i	1		1
	1 (統 き)	II-NMR (6	3 ″ оме	3.30	3.32	3.34	3.36	3.37	3.33	3.32	3.31	3.31	3.32	3.18
15	麦1(梳	1 — 11 -	3' NMe	ļ	ł	i	3.27	3.26	2.24	2.26	2.27	2.22	2.21	3.07
			8 Me	1.67	1.68	1.68	1.71	1.71.	1.66	1.68	1.66	1.66	1.66	1.53
20		$[\alpha]_{p}^{2s}$ (c1.0)	(溶 媒)	-1-37.2° (CIIC13)	+49.2° (CHC13)	4.52.4° (CHC13)	4.37.8° (MeOH)	+31.0° (MeOH)	+35.8° (CIIC13)	+42.2° (CIIC13)	+25.0° (CHC13)	+27.5° (CIIC13)	4 25.2" (CHC13)	+28.0° (MeOH)
		化合物	番号	16	17	81	19	20	21	22	23	25	56	27

	_	_														
] s	その他								7.16-7.41 (m, 10H)					
5		値) CDC1	12-0Me	3.06	3.05	3.05	3.05	3.05	3.05	3.05	3.05	3.06	3.05	3.06	3.06	3.06
		(B	3″ — оме	3.32	3.33	3.33	3.32	3.34	3.33	3.33	3.21	3.31	3.31	3.33	3.35	3.32
10		'H-NMR	3′ -NMe	2.19	2.41	2.34	2.05	2.17	2.24(1.5H) 2.19(1.5H)	2.27	5.06	2.12	2.23	2.46	2.25(1.5H) 2.13(1.5H)	2.27
	表 2		8 — Me	1.67	1.68	1.68	1.68	1.67	1.68	1.68	1.67	1.68	1.68	1.68	1.68	1.68
15		FAB-MS	(m / z)	769 (MII+)	793 (MH+)	762 (MIIz)	(→III → 109 L	784 (MHz+)	786 (MIIz*)	802 (MIIz)	936 (ин⁺)	770 (MH+)	771 (MH)	797 (MII⁺)	772 (MHz+)	784 (M⁺)
20		[\alpha]	(c1.0, CHC13)	+51.6°	+49.6°	+52.2°	+46.6°	+45.2°	+41.6°	+47.2°	+32.4°	+45.8°	+50.8	+41.2°	+48.2°	+ 48.4°
		化合物	番号	28	53	30	31	32	33	34	35	36	37	38	39	40

									69							
		C 1 3	その商		2.00(s,3H)			2.92(d, 2H, J=15Hz)								
5		値) CDC1	12 - 0 Me	3.06	3.05	3.05	3.06	3.06	3.06	3.06	3.05	3.06	3.06	3.07	1	ı
		'H−NMR (δ 値	3 " - OMe	3.34	3.35	3.33	3.31	3.34	3.33	3.35	3.33	3.34	3.33(1.5H) 3.32(1.5H)	3.30	3.34	3.35
10	(H)	N – H I	3′ -NMe	2.28	2.21	2.40(1.5H) 2.32(1.5H)	2.39	2.21	1	2.17	a.	I	2.27	2.26	2.28	2.28
	2 (統		8 — Ме	1.68	1.67	1.68	1.69	1.68	1.68	1.67	1.67	1.68	1.68	1.68	1.68	1.68
15	米	FAB-MS	(m / z)	758 (MH⁺)	771 (MH+)	773 (MH+)	772 (MH+)	770 (M·)	779 (MII+)	785 (MH⁺)	769 (MH⁺)	755 (MH+)	727 (M·)	741 (M+)	742 (M°)	805 (MII+)
20		[\alpha]	(c1.0, CHC13)	+56.0°	+39.0	+56.2	+52.2°	+51.6°	+54.0°	+52.6°	+53.4°	+48.8°	+43.6°	+62.2°	+47.2°	+40.6°
		化合物	番中	42	43	44	45	46	47	49	20	51	52	53	26	58

	·							70	
		その色						6.67(s, 1H)	2.51
5	画) CDC	12-0Me	- 	3.06	3.06	3.06	3.06	3.07	3.06
	'H-NMR(6 値)CDC13	3 ″ — ОМе	3.34	3.27	3.26	3.26	3.27	3.35	3.35
10 ন	1	3 ' -NMe	2.28	2.20	2.27	2.22	2.23(1.5H) 2.12(1.5H)	2.69	2.57
(# \$\$) 6	7/4/ 7	8 — Me	1.68	1.67	1.67	1.67	1.67	1.71	1.71
15 #	FAB-MS	(z / w)	756 (M*)	740 (M°)	713 (MH+)	727 (MH+)	755 (MH⁺)	!	1
20	ς[ν]	<u> </u>	+47.8°	+65.0°	+62.4°	+66.0°	+60.4°	ı	1
	化合物	番号	09	64	99	29	89	69	70

(a) 化合物69及び化合物70のNMRスペクトル測定に際しては CDC13の代りにそれぞれCD3ODを用いた。

試験例1

モチリンレセプター結合試験は次に示す方法で行った〔V. Boemans & Regul. Peptides, 15, 143 (1986)). 屠殺したウサギより、十二指腸を摘出し、筋屑から粘膜を剝離 5 した後、50 m M、Tris溶液 (pH7.4) 中でhomogenize して蛋白液とした。 1251ラベルモチリン (大塚アッセイ研よ り購入)25pMと蛋白液を25℃で120分インキュベート した後、蛋白中の放射活性をィカウンターで測定し、何も添加 しなかった際の放射活性と大過剰のモチリン (1×10⁻⁷M) 10 を添加した際の放射活性の差を特異的結合とした。検体の効力 は特異的結合を50%に減少させる薬剤の濃度ICso(M)で 表した。薬剤はDMSO溶液に溶解し、蛋白液に添加した(最 終DMSO濃度は1%)。また酸に対する抵抗性を検討する実 験では薬物を塩酸溶液(pH25)に溶解し、室温で120分 15 放置した後に蛋白液に添加し実験に供した。

その結果、DMSO溶液でのIC₅₀(M)はEM-523
2.6×10⁻%に対し化合物6は4.1×10⁻%でありこの2検体の活性は同等であった(表2)。塩酸溶液ではEM-523のIC₅₀(M)は2.6×10⁻%となりDMSO溶液と比べ活性が100分の1に低下したが化合物6のIC₅₀(M)は9.1×10⁻%でありDMSO溶液と殆ど差がなかった(表2)。このことから化合物6はEM-523よりも酸で分解されにくいことが証明された。

10

20

25

表 3

	I C 50	(M)
	DMSO溶液	H C 1 溶液
E M - 5 2 3	2. 6 × 1 0 ⁻⁹	2. 6 × 1 0 ⁻⁷
化合物 6	4. 1 × 1 0 - 9	9. 1 × 1 0 - 9

消化管収縮運動測定は次に示す方法で行った〔伊藤漸、日本

試験例2

平滑筋学会雑誌、13,33(1976)〕。体重約10kgのビーグル犬をあらかじめ全身麻酔下に開腹し、胃前庭部、十二指腸および空腸の漿膜面にそれぞれの輪状筋の収縮が測定できる方向に、フォース・トランスジューサーを慢性縫着した。また胃内に薬物を直接投与するために医療用シリコンチューブを

シリコンチュープは、背部から引出し、皮膚に固定した。手術 後イヌは実験用個別ケージの中で飼育し、餌は1日1回与えた。

胃内に留置した。フォース・トランスジューサーの導線および

フォース・トランスジューサーの原理は、縫着した部分の消化管が収縮し、トランスジューサーに曲げの歪みがかかると、その力に比例した波形をペン書きオシログラフ上に記録するものであり、フォース・トランスジューサーからの導線をオシログラフに接続することにより直ちに収縮波形を記録することができる。消化管の収縮運動は、その収縮パターンから食後の時期と空腹の時期に二大別される。

20

25

実験は手術2週間後より開始し、空腹期で、胃に空腹期収縮の起きていない休止期に行った。すなわち、胃内に留置したシリコンチューブを介し、約10秒かけて試料を胃内に直接注入した。薬剤はあらかじめエタノールに溶解した後生理食塩水で希釈し、全量を3m1とした。

消化管収縮運動促進効果を定量的に表すため、胃における運動が静止状態の時の基線と収縮波形との間の面積をMotor Index (MI)とし、胃運動量の指標とした〔Inatomi ら、J. Pharmacol. Exp. Ther., 251,707(1989)〕。MI は、胃に縫着したフォース・トランスジューサーからの信号をコンピューター(PC-9801,NEC)に入力し、計算した。空腹期に自然に起こる空腹期伝播性収縮の胃運動量はこの方法で計算されたMIで表すとMI=100から200となる。そこでMI=150を表すのに必要な薬剤の投与量をMI₁₅₀ として薬剤の消化管運動促進効果の指標とした。

胃内に投与することにより、EM-523および化合物 6 はそれぞれ消化管運動促進作用を示し、それぞれの $M1_{15}$ 。は、 $14.6 \mu g / kg$ および $3.8 \mu g / kg$ であった。化合物 6 は EM-523 に比べ、胃内投与において約 4 倍強い消化管運動促進作用を示した。

産業上の利用可能性

消化管運動促進活性を有する本発明のエリスロマイシン誘導体は、従来公知のエリスロマイシン誘導体と比べて、酸で分解される度合が著しく低いという特徴を有する。このため、本発明のエリスロマイシン誘導体は経口投与で用いても、公知のエ

WO 93/24509 PCT/JP93/00702

リスロマイシン誘導体とは異なり、胃酸でさほど分解されることがないので強い消化管運動促進作用を示す。

請求の範囲

1. 一般式

 $\begin{array}{c|c}
R_1 & 0 \\
\hline
0 & 0 \\
\hline
0 & R_2 \\
\hline
0 & R_3
\end{array}$

10

15

5

「式中、R」は水素原子またはアシル基を、R2およびR3は同一または異なって水素原子、水酸基,アシルオキシ基、アミノ基または一緒になって=O、=NOR10を示す。ここで、R10は水素原子または低級アルキル基を示す。R4は水素原子または低級アルキル基を示す。R4は水素原子または面換を有して、R5には同一または異なって水素原子または面換を有して、空間である。ない、低級アルキル基、低級アルケニル基、低級アルキニルを表には一般アルキニルを表には一般アルキニルを表には一般アルキニルを表には一般アルキニルを表になって、では、シクロアルキルを表には異項原子とともにアザシクロアルキルを表になって隣接する窒素原子とともにアザシクロアルキルを形成してもよい。)

で表される化合物またはその塩。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP93/00702

	SSIFICATION OF SUBJECT MATTER					
Int.	Int. Cl ⁵ C07H17/08//A61K31/71					
According t	According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC					
	DS SEARCHED					
	ocumentation searched (classification system followed by	classification symbols)				
Int.	C1 ⁵ C07H17/08		:			
Documentati	on searched other than minimum documentation to the e	xtent that such documents are included in th	e fields searched			
	ota base consulted during the international search (name of ONLINE	of data base and, where practicable, search t	erms used)			
c. Docu	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Category*	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.			
A	Chemical & Pharmaseutical I Vol. 37 (No. 10), pp. 2678- K. Tsuzuki et al., "Motilio with gastroin testinal moto activity I"	-2700 (1989), des, macrolides	1			
A	Chemical & Pharmaseutical I Vol. 37 (No. 10), pp. 2701- K. Tsuzuki et al., "Motilio with gastroin testinal moto activity II"	-2709 (1989), les, macrolides	1			
A	JP, A, 63-99092 (The Kitasa April 30, 1988 (30. 04. 88) & EP, A2, 215355 & EP, A2, & US, A, 5175150 & ZA, A, 8 & CS, A2, 91-4077 & CA, C,	213617 36-6502	1			
A	JP, A, 63-99016 (The Kitasa April 30, 1988 (30. 04. 88) & EP, A2, 215355 & EP, A2,	,	1			
X Furthe	r documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.				
"A" docume	categories of cited documents: nt defining the general state of the art which is not considered particular relevance	"I" later document published after the inter date and not in conflict with the appli- the principle or theory underlying the	cation but cited to understand invention			
"L" docume cited to	considered sovel or cannot be considered to involve an invention					
means	O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art					
	nt published prior to the international filing date but later than rity date claimed	"&" document member of the same patent				
	t 19, 1993 (19. 08. 93)	Date of mailing of the international sea September 7, 1993				
Name and m	nailing address of the ISA/	Authorized officer				
Japan	nese Patent Office					
Facsimile N	o.	Telephone No.				

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP93/00702

-, <i>p</i>			
C (Continuation	on). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relev	ant passages	Relevant to claim No.
& & &	E US, A, 5008249 & US, A, 5175150 PT, A, 83234 & AU, A, 86-61583 DK, A, 86-4123 & CN, A, 86-6828 ES, A, 2000612 & CS, A2, 91-4077 CA, C, 93-119 & IL, A, 79774		
	•		

国際調査報告

A. 発明の個	「する分野の分類(国際特許分類(IPC))		
	Int. CL* C07H17/08	/ A61K31/71	
B. 調査を行	・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・		
調金を行った意	b小段資料(国際特許分類(IPC)) Int. CL ³ C07H17/08		
	Int, CZ CUINIII VO		
最小限資料以外			
国際調査で使用	引した電子データベース(データベースの名称、関査を CAS ONLINE	に使用した用語)	
C. 関連する	らと認められる文献		
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連す	るときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	Chemical & Pharmaseutivol. 37 (No.10) pp 26 K. Tsusuki et.all. Mo with gastroin testins activity I	87-2700(1989) tilides.macrolides	1
A	Chemical & Pharmaseutivol. 37 (No. 10) pp 270 K. Tsuzuki et. all. Mo	1-2709(1989)	1
図 C編の統	きにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別紙	を参照。
「E」先行文I 「L」優先権 若しくI (理由: 「O」ロ頭に。 「P」国際出I	のカテゴリー 連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの 飲ではあるが、国際出願日以後に公表されたもの 主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日 は他の特別な理由を確立するために引用する文献 を付す) よる開示、使用、展示等に言及する文献 顧日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出顧の日 公表された文献	「T」国際出版日又は優先日後に公表され 矛盾するものではなく、発明の原理 に引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当該 性又は進歩性がないと考えられるもの 「Y」特に関連のある文献であって、当該 献との、当業者にとって自明である。 がないと考えられるもの 「&」同一パテントファミリー文献	又は理論の理解のため 文献のみで発明の新規 の 文献と他の1以上の文
国際調査を完	7 Lt H 19. 08. 93	国際資金報告の発送日 07.09.93	
1	先 国 特 許 庁 (I SA/JP) 郵便番号100 京都千代田区霞が関三丁目4番3号	特許庁審査官(権限のある職員) 横尾俊一 電話番号 03-3581-1101 内線	C 7 8 2 2

C (統計).	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
	with gastroin testinal motor stimulating activity II	
A	JP, A, 63-99092 (社団法人 北里研究所) 30. 4月. 1988(30. 04. 88) &EP, A2, 215355&EP, A2, 213617 &US, A, 5175150&ZA, A, 86-6602 &CS, A2, 91-4077&CA, C, 93-119	1 .
A	JP, A, 63-99016(社団法人 北里研究所) 30. 4月. 1988(30.04.88) & EP, A2, 215355& EP, A2, 213617 & US, A, 5008249& US, A, 5175150 & PT, A, 83234& AU, A, 86-61583 & DK, A, 86-4123& CN, A, 86-6828 & ES, A, 2000612& CS, A2, 91-4077 & CA, C, 93-119& IL, A, 79774	1